Family list
1 family member for:
JP11312587
Derived from 1 application.

ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT
Publication info: JP11312587 A - 1999-11-09

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

AT A WAS TO PART OF

THIS PAGE BLANK (USPTO)

ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

Patent number:

JP11312587

Publication date:

1999-11-09

Inventor:

SATO YOSHIHARU; ICHINOSAWA AKIKO; OGATA

TOMOYUKI

Applicant:

MITSUBISHI CHEM CORP

Ciassification:

- international:

H05B33/14; C09K11/06; H05B33/22

- european:

Application number: JP19980118248 19980428

Priority number(s): JP19980041611 19980224; JP19980118248 19980428

Report a data error here

Abstract of JP11312587

PROBLEM TO BE SOLVED: To enhance blue purity and increase heat resistance by the state of the s including an aromatic amine compound in a luminescent layer. SOLUTION: A luminescent layer of an organic electroluminescent element contains an aromatic amine compound represented by formula I or formula II. In each formula, Ar<1> and Ar<2> each represents an aromatic hydrocarbon group or an aromatic hetrocyclic group, which may independently have a substitutional group. R<1> to R<14> represent an alkyl group, an aralkyl group, an alkenyl group, an amino group, an amide group, an alkoxy carbonyl group, an alkoxy group, an aryl oxy group, an aromatic hydrocarbon group, or an aromatic heterocyclic group which may independently have a hydrogen atom, a cyano group, a carboxyl group, a hydroxyl group, which may also have a substitutional group. X represents divalent aromatic hydrocarbon group or aromatic heterocyclic group, which may independently have a substitutional group.

П

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-312587

(43)公開日 平成11年(1999)11月9日

(51) Int.Cl.6		戰別記号	FΙ	. •	
H05B	33/14		H05B	33/14	В
C09K	11/06	620	C09K	11/06	6 2 0
H 0 5 B	33/22		H05B	33/22	В
					C.

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 19 頁)

(21)出顧番号	特願平10-118248	(71)出願人	00000:968
			三菱化学株式会社
(22) 出版4日	平成10年(1998) 4月28日		東京都千代田区丸の内二丁目も番2号
	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	(72)発明者	佐藤 佳晴
(31)優先權主張番号	特願平10-41611		神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地
(32) 優先日	平10(1998) 2 月24日	75	三菱化学株式会社横浜総合研究所内
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者	市野澤 晶子
			神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地
			三菱化学株式会社横浜総合研究所内
		(no) Senti de	
		(72)発明者	緒方 朋行
		·	神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地
	•		三菱化学株式会社横浜総合研究所内
	•	(74)代理人	弁理士 長谷川 曉可

(54) 【発明の名称】 有機電界発光素子

(57)【要約】

【課題】 青色純度が高く、且つ耐熱性を有する有機電界発光素子の提供。

【解決手段】 基板上に、陽極及び陰極により挟持された正孔輸送層、発光層及び正孔阻止層を少なくとも含む 有機電界発光素子であって、該発光層が下記一般式

(I) 又は (II) で表わされる芳香族アミン化合物を含有することを特徴とする有機電界発光素子。

【化2】

(式(I)又は(II)において、Ar¹及びAr²は、各々独立して、各々置換基を有していてもよい、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基を示し、R¹ないしR¹は、各々独立して、水素原子、シアノ基、カルボキシル基、水酸基、又は各々置換基を有していてもよい、アルキル基、アラルキル基、アルコキシ基、アミノ基、アミド基、アルコキシカルボニル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、芳香族炭化水素基或いは芳香族複素環基を示し、Xは、各々独立して、各々置換基を有していてもよい二価の、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基を示す)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 基板上に、陽極及び陰極により挟持された正孔輸送層、発光層及び正孔阻止層を少なくとも含む 有機電界発光素子であって、該発光層が下記一般式 (I)又は(II)で表わされる芳香族アミン化合物を含有することを特徴とする有機電界発光素子。 【化1】

【化2】

(式(I)又は(II)において、Ar¹及びAr²は、各々独立して、各々置換基を有していてもよい、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基を示し、R¹ないしR¹は、各々独立して、水素原子、シアノ基、カルボキシル基、水酸基、又は各々置換基を有していてもよい、アルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アミノ基、アミド基、アルコキシカルボニル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、芳香族炭化水素基或いは芳香族複素環基を示し、Xは、各々独立して、各々置換基を有していてもよい二価の、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基を示す)

【請求項2】 正孔輸送層のイオン化ポテンシャルが発 光層のイオン化ポテンシャルより0.1 e V以上大き く、正孔阻止層のイオン化ポテンシャルが発光層のイオ ン化ポテンシャルより0.2 e V以上大きいことを特徴 とする請求項1に記載の有機電界発光素子。

【請求項3】 正孔輸送層が発光層とは異なる芳香族アミン化合物から選ばれることを特徴とする請求項1又は

(式中、YはSi、Ge又はSnのいずれかの原子を表 わし、 Ar^3 ないし Ar^7 は、各々独立して、各々置換 基を有していてもよい、芳香族炭化水素基又は芳香族複 2に記載の有機電界発光素子。

【請求項4】 正孔阻止層が、下記一般式 (III)又は (IV)で表わされる金属錯体、下記構造式 (V)を少な くとも一個含むトリアゾール誘導体又は下記一般式 (VI)で表わされるスチリル化合物の少なくとも一種で構成されることを特徴とする請求項1ないし3のいずれか に記載の有機電界発光素子。

【化3】

$$\begin{bmatrix}
R^{16} & R^{15} \\
R^{1} & N \\
R^{18} & -O
\end{bmatrix}_{M-L}$$
(III)

(式中、R¹⁵ないしR²⁰は、各々独立して、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アリル基、シアノ基、アミノ基、アシル基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、アルコキシ基、アルキルスルホニル基、α-ハロアルキル基、水酸基、置換基を有していてもよいアミド基、置換基を有していてもよい芳香族複素環基を表わし、MはA1原子又はGa原子を示し、Lは下記一般式(IIIa)、(IIIb)又は(IIIc)のいずれかを表わす)

(化4)

(iiib)
$$-0-Y-Ar^{6}$$
 (iiic)

素環基を表わす) 【化5】

$$\begin{bmatrix} R^{16} & R^{15} \\ R^{17} & N \\ R^{18} & O \end{bmatrix}_{2} M - O - M \begin{bmatrix} R^{15} & R^{16} \\ N & R^{17} \\ O & R^{18} \end{bmatrix}_{2}$$
 (IV)

(式中、R¹⁵ないしR²⁰は、各々独立して、水素原子、 ハロゲン原子、アルキル基、アラルキル基、アルケニル 基、アリル基、シアノ基、アミノ基、アシル基、アルコ キシカルボニル基、カルボキシル基、アルコキシ基、ア ルキルスルホニル基、α-ハロアルキル基、水酸基、置 換基を有していてもよいアミド基、置換基を有していて もよい芳香族炭化水素基又は置換基を有していてもよい 芳香族複素環基を表わし、MはAI原子又はGa原子を 示す)

【化6】

【化7】

$$C = CII - Ar^8 - CH = CAr^{11}$$
 Ar^{10}
 Ar^{10}
 Ar^{12}
(VI)

(式中、Ar⁸ は置換基を有していてもよい二価の芳香 族炭化水素基又は置換基を有していてもよい二価の芳香 族複素環基を表わし、Ar⁹ ないしAr¹²は、各々独立 して、各々置換基を有していてもよい、芳香族炭化水素 基又は芳香族複紫環基を表わす)

【請求項5】 正孔阻止層と陰極との間に電子輸送層を 設けたことを特徴とする請求項1ないし4のいずれかに 記載の有機電界発光素子。

【請求項6】 正孔阻止層の膜厚が、0.5~30nm の範囲にあることを特徴とする請求項1ないし5のいず れかに記載の有機電界発光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、有機電界発光素子に関する。詳しくは、特定の芳香族アミン化合物を含有する発光層を有する有機電界発光素子に関する。本発明の有機電界発光素子は、色純度のよい青色発光が達成でき、且つ安定性が向上しているので、フラットパネル・ディスプレイやマルチカラー表示素子或いは面発光体としての特徴を生かした光源等への応用が期待される。【0002】

【従来の技術】従来、薄膜型の電界発光(EL)素子としては、無機材料のII-VI族化合物半導体であるZnS、CaS、SrS等に、発光中心であるMnや希土類元素(Eu、Ce、Tb、Sm等)をドープしたものが一般的であるが、上記の無機材料から作製したEL素子は、

- 1)交流駆動が必要(50~1000Hz)、
- 2) 駆動電圧が高い(~200V)、
- 3)フルカラー化が困難(特に青色)、
- 4)周辺駆動回路のコストが高い、 という問題点を有している。

【0003】しかし、近年、上記問題点の改良のため、有機薄膜を用いたEL素子の開発が行われるようになった。特に、発光効率を高めるため、電極からのキャリアー注入の効率向上を目的として電極の種類の最適化を行い、芳香族ジアミンから成る正孔輸送層と8-ヒドロキ

シキノリンのアルミニウム錯体から成る発光層とを設けた有機電界発光素子の開発(Appl. Phys. Lett.,51巻,913頁,1987年)により、従来のアントラセン等の単結晶を用いたEL素子と比較して発光効率の大幅な改善がなされている。また、例えば、8-ヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体をホスト材料として、クマリン等のレーザ用蛍光色素をドープすること(J. Appl. Phys.,65巻,3610頁,1989年)により、発光効率の向上や発光波長の変換等も行われている。

【0004】上記の様な低分子材料を用いた電界発光素子の他にも、発光層の材料として、ポリ(pーフェニレンビニレン)(Nature,347巻,539頁,1990年)、ポリ〔2ーメトキシー5ー(2ーエチルへキシルオキシ)ー1,4ーフェニレンビニレン〕(Appl. Phys. Lett.,58巻,1982頁,1991年他)、ポリ(3ーアルキルチオフェン)(Jpn. J. Appl. Phys,30巻,L1938頁,1991年)等の高分子材料を用いた電界発光素子の開発や、ポリビニルカルバゾール等の高分子に低分子の発光材料と電子移動材料を混合した素子(応用物理,61巻,1044頁,1992年)の開発も行われている。【0005】

【発明が解決しようとする課題】有機電界発光素子をフラットパネル・ディスプレイ等の表示素子に応用するためには、素子の信頼性を十分に確保する必要がある。しかしながら、従来の有機電界発光素子では耐熱性が不十分であり、素子の環境温度やプロセス温度の上昇により電流 - 電圧特性が高電圧側にシフトしたり、素子駆動時の局所的なジュール発熱により寿命が低下したり、非発光部分(ダークスポット)の発生及び増加等の劣化が避けられなかった。特に、青色発光素子に関しては、8-ヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体を用いた緑色発光素子と比較して、素子の安定性が劣っているのが現状である。

【0006】上記の素子劣化の主原因は、有機層の薄膜形状の劣化である。この薄膜形状の劣化は、素子駆動時の発熱等による有機非晶質薄膜の結晶化(又は凝集)等に起因すると考えられている。この耐熱性の低さは材料のガラス転移温度(以下Tgと略記する)の低さに由来すると考えられる。Tgは一般的に融点と直線相関がある。青色発光素子の発光層に用いられる化合物は、パイ電子共役を拡げられないという制約から、分子量が低く融点及びTgが低い材料が多い。また、化学的にも十分安定とは言えないのが現状である。

【0007】これまで、青色有機電界発光素子に用いられた化合物としては、アントラセン(Jpn. J. Appl. Phys., 27巻, L269頁, 1988年)、テトラフェニルブタジエン、ペンタフェニルシクロペンタジエン(Appl. Phys. Lett., 5

6巻、799頁、1990年)、ジスチリルベンゼン誘導体(日本化学会誌、1162頁、1992年)、オキサジアゾール誘導体(Jpn. J. Appl. Phys., 31巻, 1812頁、1992年;日本化学会誌, 1540頁、1991年)、アゾメチン亜鉛錯体(Jpn. J. Appl. Phys., 32巻, L511頁, 1993年)、ベンズアゾール金属錯体(特開平8-81472号公報)、混合配位子アルミニウム錯体(特開平5-198377号公報;特開平5-198378号公報;特開平5-214332号公報;特開平6-172751号公報)、N, N'ージフェニルーN, N'ー(3-メチルフェニル)ー1、1'ービフェニルー4、4'ージアミン(Jpn. J. Appl. Phys., 32巻, L917頁、1993年)、ポリビニル

カルバゾール (Appl. Phys. Lett., 63 巻, 2627頁, 1993年)、1, 2, 4-トリアゾール誘導体 (Chem. Lett., 47頁, 1996年)、アミノビレン二量体 (Jpn. J. Appl. Phys., 35巻, 4819頁, 1996年)、ジスチリルビフェニル誘導体 (応用物理, 62巻, 1015頁, 1993年; Appl. Phys. Lett., 67巻, 3853頁, 1995年)、シロール誘導体 (J. Am. Chem. Soc., 118巻, 11974頁, 1996年)等が報告されている。上記の青色発光材料のなかで、素子特性がよく検討されている代表的 化合物を以下に示す。

[0008]

【化8】

[0009]

【化9】

$$\begin{bmatrix}
CH_3 \\
N \\
O
\end{bmatrix}$$
AFO
$$(B-2)$$

[0010]

【0011】ジスチリルビフェニル誘導体(B-1)は、蛍光強度が強く素子に用いた時にもエキサイプレックスを形成せず、青色発光が報告されているが(Appl. Phys. Lett.,67巻,3853頁,1995年)、薄膜状態でのイオン化ポテンシャルが5.9 eVと高く、正孔輸送層から正孔が注入しにくく、また、ELスペクトルでは480nm付近に発光極大を有するブロードなピークを示し、青色の色純度がよくないという問題がある。この色純度はドーピングを行っても改善されていない。ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(p-フェニルフェノラト)アルミニウム錯体(B-2)も青色の色純度が不十分で、ペリレンをドーブすることで色純度は改善されるものの、駆動時の安定性が実用レベルには達していない(特開平5-198377号公報)。芳香族ジアミンであるN、N、-ジフェニル

【0012】この他に、4,4′ービス〔N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ〕ビフェニルを発光層として用いることが報告されているが、正孔翰送層のイオン化ポテンシャルが発光層のイオン化ポテンシャルより低く、正孔阻止層を設けていないことで、青色発光は得られていない(電子情報通信学会技術研究報告、OME

97-69, 1997年; 月刊ディスプレイ, 7月号, 62頁, 1996年)。

【0013】上述の理由から、青色有機電界発光素子は 実用化に向けて、発光の色純度の問題と、更には素子の 耐熱性及び駆動寿命に大きな問題を抱えているのが実状 である。有機電界発光素子の青色純度が改善されず、耐 熱性と駆動特性が不安定なことは、フルカラー化を目指 すフラットパネル・ディスプレイ等の表示素子として望 ましくない特性である。本発明は、青色純度が高く、且 つ耐熱性を有する有機電界発光素子を提供することを目 的とする。

[0014]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、かかる実状に鑑み鋭意検討した結果、特定の芳香族アミン化合物を含有する発光層を用いることにより上記課題を解決し得ることを見い出し、本発明を完成するに至った。即ち、本発明の要旨は、基板上に、陽極及び陰極により挟持された正孔輸送層、発光層及び正孔阻止層を少なくとも含む有機電界発光素子であって、該発光層が下記一般式(I)又は(II)で表わされる芳香族アミン化合物を含有することを特徴とする有機電界発光素子、

【0015】 【化11】

【0016】 【化12】

【0017】(式(I)又は(II)において、Ar¹及びAr²は、各々独立して、各々置換基を有していてもよい、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基を示し、R¹ないしR¹⁴は、各々独立して、水素原子、シアノ基、カルボキシル基、水酸基、又は各々置換基を有していてもよい、アルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アミノ基、アミド基、アルコキシカルボニル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、芳香族炭化水素基或いは芳香族複素環基を示し、Xは、各々独立して、各々置換基を有していてもよい二価の、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基を示す)にある。

[0018]

【発明の実施の形態】以下、本発明の有機電界発光素子について、図面を参照しながら説明する。図1は本発明に用いられる一般的な有機電界発光素子の構造例を模式的に示す断面図であり、1は基板、2は陽極、4は正孔輸送層、5は発光層、6は正孔阻止層、8は陰極を各々表わす。

【0019】基板1は有機電界発光素子の支持体となるものであり、石英やガラスの板、金属板や金属箔、プラスチックフィルムやシート等が用いられる。特にガラス板や、ボリエステル、ボリメタクリレート、ボリカーボネート、ボリスルホン等の透明な合成樹脂の板が好ましい。合成樹脂基板を使用する場合にはガスバリア性に留

意する必要がある。基板のガスバリア性が小さすぎると、基板を通過した外気により有機電界発光素子が劣化することがあるので好ましくない。このため、合成樹脂基板の少なくとも片面に緻密なシリコン酸化膜等を設けてガスバリア性を確保する方法も好ましい方法の一つである。

【0020】基板1上には陽極2が設けられるが、陽極 2は正孔輸送層への正孔注入の役割を果たすものであ る。この陽極は、通常、アルミニウム、金、銀、ニッケ ル、パラジウム、白金等の金属、インジウム及び/又は スズの酸化物等の金属酸化物、ヨウ化銅等のハロゲン化 金属、カーボンブラック、或いは、ポリ(3-メチルチ オフェン)、ポリピロール、ポリアニリン等の導電性高 分子等により構成される。陽極2の形成は通常、スパッ タリング法、真空蒸着法等により行われることが多い。 また、銀等の金属微粒子、ヨウ化銅等の微粒子、カーボ ンブラック、導電性の金属酸化物微粒子、導電性高分子 **微粉末等の場合には、適当なバインダー樹脂溶液に分散** し、基板1上に塗布することにより陽極2を形成するこ ともできる。更に、導電性高分子の場合は電解重合によ り直接基板1上に薄膜を形成したり、基板1上に導電性 高分子を塗布して陽極2を形成することもできる(Ap pl. Phys. Lett., 60卷, 2711頁, 1 992年)。陽極2は異なる物質で積層して形成するこ とも可能である。陽極2の厚みは、必要とする透明性に より異なる。透明性が必要とされる場合は、可視光の透 過率を、通常、60%以上、好ましくは80%以上とす ることが望ましく、この場合、厚みは、通常、5~10 00nm、好ましくは10~500nm程度である。不 透明でよい場合は陽極2は基板1と同一でもよい。ま た、更には上記の陽極2の上に異なる導電材料を積層す ることも可能である。

【0021】陽極2の上には正孔輸送層4が設けられる。正孔輸送層の材料に要求される条件としては、陽極からの正孔注入効率が高く、且つ、注入された正孔を効率よく輸送することができる材料であることが必要である。そのためには、イオン化ポテンシャルが小さく、可視光の光に対して透明性が高く、しかも正孔移動度が大きく、更に安定性に優れ、トラップとなる不純物が製造時や使用時に発生しにくいことが要求される。上記の一般的要求以外に、車載表示用の応用を考えた場合、素子には更に耐熱性が要求される。従って、Tgとして85℃以上の値を有する材料が望ましい。

【0022】このような正孔輸送材料としては、例え ば、1,1-ビス(4-ジーp-トリルアミノフェニ ル)シクロヘキサン等の第三級芳香族アミン単位を連結 した芳香族ジアミン化合物(特開昭59-194393 号公報)、4,4'-ビス [N-(1-ナフチル)-N フェニルアミノ〕ビフェニルで代表される二個以上の 第三級アミンを含み二個以上の縮合芳香族環が窒素原子 に置換した芳香族アミン(特開平5-234681号公 報)、トリフェニルベンゼンの誘導体でスターバースト 構造を有する芳香族トリアミン (米国特許第4,92 3,774号明細書)、N,N'-ジフェニルーN, N'-ビス(3-メチルフェニル)ビフェニルー4, 4′-ジアミン等の芳香族ジアミン(米国特許第4,7 64,625号明細書)、分子全体として立体的に非対 称なトリフェニルアミン誘導体(特開平4-12927 1号公報)、ピレニル基に芳香族ジアミノ基が複数個置 換した化合物 (特開平4-175395号公報)、エチ レン基で第三級芳香族アミン単位を連結した芳香族ジア ミン (特開平4-264189号公報)、スチリル構造 を有する芳香族ジアミン(特開平4-290851号公 報)、チオフェン基で芳香族第三級アミン単位を連結し たもの (特開平4-304466号公報)、スターバー スト型芳香族トリアミン(特開平4-308688号公 報)、ベンジルフェニル化合物(特開平4-36415 3号公報)、フルオレン基で第三級アミンを連結したも の(特開平5-25473号公報)、トリアミン化合物 (特開平5-239455号公報)、ビスジピリジルア ミノビフェニル(特開平5-320634号公報)、 N, N, N-トリフェニルアミン誘導体(特開平6-1 972号公報)、フェノキサジン構造を有する芳香族ジ アミン (特開平7-138562号公報)、ジアミノフ ェニルフェナントリジン誘導体(特開平7-25247 4号公報)、シラザン化合物(米国特許第4,950, 950号明細書)、シラナミン誘導体(特開平6-49 079号公報)、ホスファミン誘導体(特開平6-25 659号公報)、キナクリドン化合物等が挙げられる。 これらの化合物は、単独で用いてもよいし、必要に応じ て、各々、混合して用いてもよい。 【0023】上記の化合物以外に、正孔輸送層の材料と して、ボリビニルカルバゾールやポリシラン(App 1. Phys. Lett., 59巻, 2760頁, 19 91年)、ポリフォスファゼン(特開平5-310949号公報)、ポリアミド(特開平5-310949号公報)、ポリビニルトリフェニルアミン(特開平7-53953号公報)、トリフェニルアミン骨格を有する高分子(特開平4-133065号公報)、トリフェニルアミン単位をメチレン基等で連結した高分子(Synthetic Metals, 55-57巻, 4163頁, 1993年)、芳香族アミンを含有するボリメタクリレート(J. Polym. Sci., Polym. Chem. Ed., 21巻, 969頁, 1983年)等の高分子材料が挙げられる。

【0024】上記の正孔輸送材料を塗布法或いは真空蒸 着法により前記陽極2上に積層することにより正孔輸送 層4を形成する。 塗布法の場合は、正孔輸送材料を一種 又は二種以上と、必要により正孔のトラップにならない バインダー樹脂や塗布性改良剤等の添加剤とを添加し、 溶解して塗布溶液を調製し、スピンコート法等の方法に より陽極2上に塗布し、乾燥して正孔輸送層4を形成す る。バインダー樹脂としては、ポリカーボネート、ポリ アリレート、ポリエステル等が挙げられる。バインダー 樹脂は添加量が多いと正孔移動度を低下させるので、少 ない方が望ましく、通常、50重量%以下が好ましい。 【0025】真空蒸着法の場合には、正孔輸送材料を真 空容器内に設置された坩堝に入れ、真空容器内を適当な 真空ポンプで10-4Pa程度にまで排気した後、坩堝を 加熱して、正孔輸送材料を蒸発させ、坩堝と向き合って 置かれた基板1上の陽極2上に正孔輸送層4を形成させ る。正孔輸送層4を形成する場合、更に、アクセプタと して、芳香族カルボン酸の金属錯体及び/又は金属塩 (特開平4-320484号公報)、ベンゾフェノン誘 導体及びチオベンゾフェノン誘導体 (特開平5-295 361号公報)、フラーレン類(特開平5-33145 8号公報) 等を10-3~10重量%の濃度でドープし て、フリーキャリアとしての正孔を生成させることによ り、低電圧駆動を可能にすることができる。

【0026】正孔輸送層4の膜厚は、通常、10~300nm、好ましくは30~100nmである。この様に薄い膜を一様に形成するためには、一般に真空蒸着法がよく用いられる。陽極2と正孔輸送層4のコンタクトを向上させるために、図3に示す様に、陽極バッファ層3を設けることが考えられる。陽極バッファ層に用いられる材料に要求される条件としては、陽極とのコンタクトがよく均一な薄膜が形成でき、熱的に安定、即ち、融点及びガラス転移温度が高く、融点としては300℃以上、ガラス転移温度としては100℃以上が要求される。更に、イオン化ポテンシャルが低く陽極からの正孔注入が容易なこと、正孔移動度が大きいことが挙げられる。この目的のために、これまでにポルフィリン誘導体

やフタロシアニン化合物 (特開昭63-295695号公報)、スターバスト型芳香族トリアミン (特開平4-308688号公報)、ヒドラゾン化合物 (特開平4-320483号公報)、アルコキシ置換の芳香族ジアミン誘導体 (特開平4-220995号公報)、p-(9-アントリル)ーN、Nージーpートリルアニリン (特開平3-111485号公報)、ポリチエニレンビニレンやボリーpーフェニレンビニレン (特開平4-145192号公報)、ポリアニリン (Appl. Phys. Lett.,64巻,1245頁,1994年参照)等の有機化合物や、スパッタ・カーボン膜 (特開平8-31573号公報)や、バナジウム酸化物、ルテニウム酸化物、モリブデン酸化物等の金属酸化物 (第43回応用物理学関係連合講演会、27-a-SY-9,1996年)が報告されている。

【0027】上記陽極バッファ層材料としてよく使用される化合物としては、ボルフィリン化合物又はフタロシアニン化合物が挙げられる。これらの化合物は中心金属を有していてもよいし、無金属のものでもよい。好ましいこれらの化合物の具体例としては、以下の化合物が挙げられる:

ポルフィン

5, 10, 15, 20-テトラフェニルー21H, 23 Hーボルフィン

5, 10, 15, 20-テトラフェニル-21H, 23 Hーボルフィンコバルト (II)

5, 10, 15, 20ーテトラフェニルー21H, 23 Hーポルフィン銅(II)

5, 10, 15, 20-テトラフェニル-21H, 23 H-ポルフィン亜鉛(II)

5, 10, 15, 20-テトラフェニルー21H, 23 Hーボルフィンバナジウム (IV) オキシド

5, 10, 15, 20-テトラ (4-ビリジル) -21 H, 23H-ポルフィン

29H, 31H-フタロシアニン

銅(II)フタロシアニン

亜鉛(II)フタロシアニン

チタンフタロシアニンオキシド

マグネシウムフタロシアニン

銅フタロシアニン

銅 (II) 4, 4', 4", 4"' ーテトラアザー29 H, 31Hーフタロシアニン

【0028】陽極バッファ層の場合も、正孔輸送層と同様にして薄膜形成可能であるが、無機物の場合には、更に、スパッタ法や電子ビーム蒸着法、プラズマCVD法が用いられる。以上の様にして形成される陽極バッファ層3の膜厚は、通常、3~100nm、好ましくは10~50nmである。

【0029】正孔輸送層4の上には発光層5が設けられる。発光層5は、電界を与えられた電極間において、陽

極2から注入され正孔輸送層を通過して輸送された正孔と、陰極8から注入され正孔阻止層6を通過して輸送された電子を効率よく再結合させることにより青色発光する化合物より形成される。そのためには、正孔輸送性と電子輸送性の両方を兼ね備え、しかも正孔移動度及び電子移動度が大きく、更に安定性に優れトラップとなる不純物が製造時や使用時に発生しにくい化合物であることが要求される。また、青色発光を可能にするために、薄膜状態での蛍光波長が400~500nmの範囲にあることが必要である。

【0030】本発明においては、上記の条件を満たす材 料として蛍光性芳香族アミン化合物を用いる。従来も、 芳香族アミン化合物を正孔輸送性の発光層として用いる 試みはなされているが、正孔輸送層を陽極との間に設け なかったり(Jpn. J. Appl. Phys., 32 巻, L917頁, 1993年)、発光層のイオン化ポテ ンシャルが正孔輸送層のイオン化ポテンシャルより高か ったり(Jpn. J. Appl. Phys., 35巻, 4819頁, 1996年) したために、素子の発光効率 も低く、また、安定性の低い青色発光素子しか得られて いなかった。本発明においては、正孔輸送性の芳香族ア ミン化合物を発光層として有効に用いるために、正孔翰 送層のイオン化ポテンシャルより 0.1 e V以上小さい イオン化ポテンシャルを有する蛍光性芳香族アミンを用 いることが好適であることを見出した。この素子構造に より、素子通電時の発光層における正孔濃度を高めるこ とと、発光層内での再結合により生成するエキシトンの 陽極での消光を防止することが同時に達成される。

【0031】本発明の有機電界発光素子における発光層 材料として、正孔輸送層とのイオン化ポテンシャルの関係を満たす限りにおいて芳香族アミン化合物に更なる制限はないが、発光層の結晶化防止、熱安定性を考慮すると高いガラス転移温度(Tg)を有することが望ましい。このことから、発光層が前記一般式(I)又は(II)で表わされる芳香族アミン化合物から選ばれることが更に好ましい。

【0032】前記一般式(I)及び(II)において、好ましくは、Xは、各々独立して、各々置換基を有していてもよい二価の、ベンゼン環、ナフタレン環、アントラセン環、ビナフチル、フルオレン環、フェナントレン環、ビナフチル、フルオレン環、フェナントレン環、ビナンサルンでは、アクリジン環、フェナジン環、フェナントリジン環、フェナントリジン環、フェナントリジン環、フェナントリジン環、フェナントリジン環、フェナントリジン環、フェナントリジン環、フェナントリジン環、アクリジン環、ビビリジル環、ビフェニルを示し、前記置換基としてはハロゲン原子:メチル基、エチル基等の炭素数1~6のアルキンルボニル基等の炭素数1~6のアルコキシ基・メトキシ基、エトキシ基等の炭素数1~6のアルコキシ基・フェノキシ基、ベンジルオキシ基等のアリールオキシ基・ジエチルアミノ基、ジイソプロピルアミノ基等のジアルキルアミノ基を示す。前記置換基としては、

特に好ましくは、メチル基、フェニル基、メトキシ基が 挙げられる。

【0033】Ar1 ないしAr4 は、好ましくは、各々 独立して、各々置換基を有していてもよい、フェニル 基、ピフェニル基、ナフチル基、アントリル基、フェナ ントリル基、ピレニル基、ピリジル基、トリアジル基、 ピラジル基、キノキサリル基、チエニル基を示し、前記 置換基としてはハロゲン原子; メチル基、エチル基等の 炭素数1~6のアルキル基; ビニル基等のアルケニル 基;メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基等の 炭素数1~6のアルコキシカルボニル基;メトキシ基、 エトキシ基等の炭素数1~6のアルコキシ基;フェノキ シ基、ベンジルオキシ基等のアリールオキシ基; ジエチ ルアミノ基、ジイソプロピルアミノ基等のジアルキルア ミノ基を示す。前記置換基としては、特に好ましくは、 メチル基、フェニル基、メトキシ基が挙げられる。一般 式(I)で表わされる化合物は、例えば、以下の経路で 合成される。下記一般式 (VII)で表わされるピアミン誘 導体と下記一般式 (VIII) で表わされるヨ

[0034]

【化13】

$$\stackrel{Ar^1}{\underset{H}{\dots}} x - \stackrel{Ar^2}{\underset{H}{\dots}} (VII)$$

[0035]

【化14】

【0036】一ド体をウルマン(Ullmann)反応(Organic Synthesis, 1巻, 544頁)にて反応させ、生成した下記一般式(IX)で表わされる置

【0037】 【化15】

【0038】換体をカラムクロマトグラフィーで分離した後、下記一般式(X)で表わされる

[0039]

【化16】

【0040】ヨード体と、同様にウルマン反応させて目 的の一般式(I)で表わされる芳香族アミン化合物を得 る。一般式(II)で表わされる化合物も同様の経路で合 成される。本発明においては、前記一般式(Ⅰ)又は (II)に示す分子構造により、Tgを85℃以上とする ことができ、この耐熱性の向上により容易には結晶化し ない非晶質薄膜を与えることが可能であり、正孔輸送層 や電子輸送層等との間における分子の相互拡散を85℃ 以上の高温下でも十分に抑制することが出来る。また、 イオン化ポテンシャルも正孔輸送層のそれより0.1e V以上小さくすることができ、また、400~500n mの波長領域に蛍光極大を有する発光層が設計できる。 前記一般式(I)及び(II)で表わされる芳香族アミン 化合物の好ましい具体例を表-1~表-4に示すが、こ れらに限定されるものではない。表中の置換基で特に記 載のないものは水素原子を示す。

[0041]

【表1】

表-1 R ⁵ R ¹ R ⁸ R ¹¹							
番号	X	R ³ R ²	R ⁹ R¹	R'~R'	R ⁰ ~R ¹⁴		
(I-1)		√ >	-0	, <u> </u>	-		
(1-2)	-	-	-⟨⟩	R¹=CH₃	R ⁸ =CH ₃		
(1-3)	-() -	-{-Сн3	-{_}сн₃	_	_		
(1-4)	-		-	R³=CH3	R¹º=CH3		
(1-5)	-0-0-		-⟨♡	_	-		
(I-6)	-0-0-	—————————————————————————————————————	-€ сн₃	_	_		
(1-7)	-0-0-	-€У-осн₃	-{_}осн₃	-	-		
(8-1)	-0-0-	<u></u> -⟨♡	<u></u>	R¹∍CH₃	R°=CH3		
(1-9)	-0-0-		- ♥	િ?≑CH₃	R ⁹ ≃CH3		
(I-10)	- ○-()-	{>	─	R³ ₁CH₃	R ⁱ⁰ ≖CH3		
(I-11)	-0-0-			ול≔CH₃	R ¹¹ =CH ₃		
(I-12)	-O-O-		()	R⁵=CH₃	R ¹² =CH ₃		
(1-13)	-O-O-	—()−CH3	-{_>сн₃	R³=CH₃	R¹º=CH₃		
(1-14)	- ○-(>-			_			
(1-15)	- OO-		-Q	-			
(I-16)	-0-0-	8	8	_	- .		
(1-17)	- ○-○-	16	\S\sqrt{s}		_		
(I-18)	- ()-()-	Ö	Ö	_	-		

- 2

		委一2			
番号	Х	Ar ¹	Ar ²	R'~R'	R ⁸ ~∺ ¹⁴
(1-19)	H ₃ C CH ₃	\sim	\Diamond	_	-
(1-20)				-	_
(l-21)	\Diamond		-⊘	R¹=CH3	R ⁰ =CH₃
(1-22)	cipo de la composición dela composición dela composición dela composición dela composición de la composición de la composición dela com	$\overline{}$	-⊘		-
(1-23)	-\&-	-🛇	-⊘	R¹≖CHs	Π°≖CH₃
(1-24)	-("-(")-	-⟨¯⟩ CH ₃	→(□) CH ₃	·	-
(1-25)	$-\bigcirc-\bigcirc-\bigcirc-$	-⟨□⟩	-⟨♡		-
(1-26)	- ()-()-	√	-⟨\$\)	l3¹≕CH3	R ⁸ =CH ₃
(F27)	- O-O-O-	→ (∑)	-	f³=CH₃	R¹0=CH₃
(1-28)	-O-N-O-	-0	- < ○ >	_	_
(1-29)	-OO-	-0	-⊘	R ⁹ =CH3	R¹º=CH₃
(I-30)		-⊘	-⊘	-	-

[0043]

【表3】

(•	表-3 R ⁶ -	₹ }— ₹	12 R9—	-R ¹³	
_	F	>=-< R ³ R ⁵ R ⁴	R ¹⁰ >=	=(R ¹²	
番号	Х	Ar ¹	Ar ²	R¹~R ⁷	R0~R14
(IF1)	-()-	-	-⟨⟩	-	_
(II-2)	()-	-	-	R¹=CH3	H³=CH3
(11-3)	- ()-	-{_}_CH ₃	-{_}сн₃	-	_
(11-4)	_()-		-()	R³=CH3	R¹0⊭CH3
(II-5)	₩	-	-	_	-
(11-6)	⟨ ⟩⟨⟩	-{СН₃	-СН3		_
(11-7)	$-\bigcirc-\bigcirc-$	-{_}осн₃	-{> OCH 3	_	_
(8-11)		-	-	R¹≖CH3	R ⁸ =CH3
(11-9)	$-\bigcirc$		-	R³=CH3	R¹º=CH₃
(II-10)	√ > √ >		$\overline{\langle}$	R'=-	R'=-
(11-11)	- ○-(>-		$\overline{\langle}$	R⁵=CH3	R ¹² =CH ₃
(11-12)	-()-()-	- ()-CH ₃	—————————————————————————————————————	R³=CH3	R¹⁰≕CH₃
(II-13)	- ○-(>-	$-\bigcirc$	√ > √ >	_	_
(11-14)	- ○-<>-	-Q	~ ⊘	-	
(II-15)	- ○-<>-		8		-
(II-16)	- ○-	Z.	J.S		
(II-17)	- ○ - ○-	Ö	Ö	-	-

[0044]

【表4】

pr p

表-4

番号	X	Ar ¹	Ar ²	R¹_~R²	R8~R14
(1-19)	H ₃ C CH ₃	\Diamond		_	- -
(1-19)		\multimap		_	
(11-20)	\Diamond	\Diamond		R¹≖CH₃	R³=CH₃
(11-21)	ф	\Diamond	- ⊘	_	_
(11-22)		-<>>	-0	R¹=CH3	R³=CH₃
(1-23)	-{_,-{_,-	−Q CH ₃	-Â CH₃	_	_
01-24	-()-()-()-	-()	-⟨□⟩	-	· –
(1-25)	- O-O-O-	→	-⟨♡	R'=CH3	R ⁶ =CH3
(1-26)		-	- ⟨ >	R³=CH ₃	R ¹⁰ =CH3
(11-27)	-O-n-O-		. →♡		_
(11-28)	-Q-n-Q-	-0	-⇔	R³=CH₃	R¹0=CH3
()1-29)	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	-⊘	-⟨□⟩		. —

【0045】これらの化合物は、単独で用いてもよいし、必要に応じて、各々、混合して用いてもよい。発光層5は、正孔輸送層4と同様にして塗布法或いは真空蒸着法により正孔輸送層4上に積層することにより形成される。但し、塗布法の場合には既に薄膜形成されている正孔輸送層を溶解させない溶媒を使用する必要がある。発光層5の膜厚は、通常、5~300nm、好ましくは10~100nmである。この様に薄い膜を一様に形成するためには、一般に真空蒸着法がよく用いられる。【0046】青色の発光効率を向上させると同時に色純度を改善し、更に素子の駆動寿命を改善するためには、

度を改善し、更に素子の駆動寿命を改善するためには、 前記発光層材料をホスト材料として、蛍光色素をドープ することは有効な方法である。青色の蛍光を有するドー プ色素として、ペリレン等の縮合多環芳香族環(特開平 5-198377号公報)、クマリン誘導体、ナフタル 酸イミド誘導体(特開平4-320486号公報)、芳香族アミン誘導体(特開平8-199162号公報)等が挙げられる。これらのドープ色素が、ホスト材料に含有される割合は0.1~10重量%の範囲にあることが好ましい。勿論、緑色や赤色発光を得るために、緑色蛍光色素や赤色蛍光色素をドープすることも可能である。真空蒸着法で上記のドーピングを行う方法としては、共蒸着による方法と蒸着源を予め所定の濃度で混合しておく方法がある。

【0047】上記各ドーパントが発光層中にドープされる場合、発光層の膜厚方向において均一にドープされるが、膜厚方向において濃度分布があっても差支えない。例えば、正孔輸送層との界面近傍にのみドープしたり、逆に、電子輸送層界面近傍にドープしてもよい。

【0048】発光層5の上には正孔阻止層6が設けられ

【0050】(式中、R15ないしR20は、各々独立し

て、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アラルキル

基、アルケニル基、アリル基、シアノ基、アミノ基、ア

シル基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、ア

ルコキシ基、アルキルスルホニル基、α-ハロアルキル

基、水酸基、置換基を有していてもよいアミド基、置換

基を有していてもよい芳香族炭化水素基又は置換基を有

していてもよい芳香族複素環基を表わし、MはA1原子

又はGa原子を示し、Lは下記一般式 (IIIa)、(III

b) 又は (IIIc) のいずれかを表わす)

[0051]

【化18】

る。正孔阻止層6は、発光層から移動してくる正孔を陰極に到達するのを阻止する役割と、陰極から注入された電子を効率よく発光層5の方向に輸送することができる化合物より形成される。正孔阻止層を構成する材料に求められる物性としては、電子移動度が高く正孔移動度が低いこと、及び、正孔を効率的に発光層内に閉じこめるために、発光層のイオン化ポテンシャルより0.2 eV以上大きいイオン化ポテンシャルの値を有する必要がある。正孔輸送層は電子輸送能力を持たない材料で構成されることから、正孔阻止層は正孔と電子を発光層内に閉じこめて、発光効率を向上させる機能を有する。このような条件を満たす正孔阻止層材料としては、以下の一般式(III)で表わされる混合配位子錯体、

[0049]

【化17】

$$\begin{bmatrix}
R^{18} & R^{15} \\
R^{1} & N \\
R^{18} & O
\end{bmatrix}_{2} M-L \quad (III)$$

-0 -Ar³ (IIIa) -0 -0 Ar⁴ (IIIb) -0 -0 -1 Ar⁵ (IIIc)

【0052】(式中、YはSi、Ge又はSnのいずれかの原子を表わし、Ar³ないしAr¹は、各々置換基を有していてもよい、芳香族炭化水素環基又は芳香族複素環基を表わす)

以下の一般式 (IV) で表わされる二核金属錯体、 【0053】 【化19】

【0054】(式中、R¹⁵ないしR²⁰は、各々独立して、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アリル基、シアノ基、アミノ基、アシル基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、アルコキシ基、アルキルスルホニル基、α-ハロアルキル基、水酸基、置換基を有していてもよい芳香族炭化水素基又は置換基を有していてもよい芳香族複素環基を表わし、MはAI原子又はGa原子を示す)

以下の構造式 (IV) で示される1, 2, 4-トリアゾール環を少なくとも一個有する化合物、

[0055]

【化20】

【0056】以下の一般式(V)で示されるスチリル化 合物が挙げられる。

[0057]

【化21】

$$Ar^{9}$$
 $C = CH - Ar^{8} - CH = C$
 Ar^{10}
 Ar^{12}
(VI)

【0058】(式中、Ar® は置換基を有していてもよい二価の芳香族炭化水素基又は置換基を有していてもよ

い芳香族複素環基を表わし、Ar⁹ ないしAr¹²は、各々独立して、各々置換基を有していてもよい、芳香族炭化水素基又は芳香族複素環基を表わす)

【0059】前記一般式 (III)で示される混合配位子錯 体の具体例として、ビス(2-メチル-8-キノリノラ ト) (フェノラト) アルミニウム、ビス (2-メチルー 8-キノリノラト)(オルトークレゾラト)アルミニウ ム、ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(メターク レゾラト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノ リノラト) (パラークレゾラト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラト)(オルト-フェニル フェノラト) アルミニウム、ピス (2-メチル-8-キ ノリノラト) (メターフェニルフェノラト) アルミニウ ム、ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(パラーフ ェニルフェノラト) アルミニウム、ビス (2-メチルー 8-キノリノラト)(2,3-ジメチルフェノラト)ア ルミニウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラト) (2,6-ジメチルフェノラト)アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラト)(3,4-ジメチル フェノラト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キ ノリノラト)(3,5-ジメチルフェノラト)アルミニ ウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラト)(3,5 ージーtertーブチルフェノラト) アルミニウム、ビ ス(2-メチル-8-キノリノラト)(2,6-ジフェ ニルフェノラト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8 ーキノリノラト)(2,4,6-トリフェニルフェノラ ト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラ ト)(2,4,6-トリメチルフェノラト)アルミニウ ム、ビス(2ーメチルー8ーキノリノラト)(2、3、 6-トリメチルフェノラト) アルミニウム、ビス(2-メチルー8ーキノリノラト)(2,3,5,6ーテトラ メチルフェノラト) アルミニウム、ビス (2-メチルー 8-キノリノラト) (1-ナフトラト) アルミニウム、 ピス(2-メチル-8-キノリノラト)(2-ナフトラ ト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラ ト) (トリフェニルシラノラト) アルミニウム、ピス (2-メチル-8-キノリノラト) (トリフェニルゲル マノラト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノ リノラト) (トリス (4, 4-ビフェニル) シラノラ ト) アルミニウム、ビス(2,4-ジメチル-8-キノ リノラト) (オルトーフェニルフェノラト) アルミニウ ム、ビス(2、4ージメチルー8ーキノリノラト)(パ ラーフェニルフェノラト) アルミニウム、ピス(2,4 ージメチルー8ーキノリノラト) (メターフェニルフェ ノラト) アルミニウム、ビス(2,4-ジメチルー8-キノリノラト)(3,5-ジメチルフェノラト)アルミ ニウム、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラト) (3,5-ジーtert-ブチルフェノラト)アルミニ ウム、ビス(2-メチル-4-エチル-8-キノリノラ

ト) (パラークレゾラト) アルミニウム、ピス (2-メ チルー4ーメトキシー8ーキノリノラト) (パラーフェ ニルフェノラト) アルミニウム、ビス (2-メチルー5 ーシアノー8ーキノリノラト)(オルトークレゾラト) アルミニウム、ビス(2-メチル-6-トリフルオロメ チル-8-キノリノラト)(2-ナフトラト)アルミニ ウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラト)(フェノ ラト) ガリウム、ピス (2-メチル-8-キノリノラ ト) (オルトークレゾラト) ガリウム、ビス (2-メチ ルー8-キノリノラト) (パラーフェニルフェノラトガ リウム、ピス(2-メチル-8-キノリノラト)(1-ナフトラト) ガリウム、ビス (2-メチル-8-キノリ ノラト) (2ーナフトラト) ガリウム、ピス (2ーメチ ルー8-キノリノラト) (トリフェニルシラノラト) ガ リウム、ビス(2ーメチルー8ーキノリノラト)(トリ ス(4,4ーピフェニル)シラノラト)ガリウム等が挙 げられる。

【0060】特に好ましくは、ビス(2ーメチルー8ー キノリノラト) (2-ナフトラト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラト) (トリフェニルシラ ノラト)アルミニウムが挙げられる。前記一般式(IV) で表わされる二核金属錯体の具体例として、ビス(2-メチルー8ーキノラト) アルミニウムールーオキソービ スー(2-メチル-8-キノリラト)アルミニウム、ビ ス(2.4-ジメチル-8-キノラト)アルミニウムー μーオキソービスー(2,4-ジメチルー8-キノリラ ト) アルミニウム、ビス (4-エチル-2-メチル-8 ーキノリノラト) アルミニウムーμーオキソービスー (4-エチル-2-メチル-8-キノリノラト)アルミ ニウム、ビス(2ーメチルー4ーメトキシキノリノラ ト) アルミニウムールーオキソービスー(2-メチルー 4ーメトキシキノリノラト) アルミニウム、ビス (5-シアノー2ーメチルー8ーキノリノラト) アルミニウム ノリノラト) アルミニウム、ピス (5-クロロー2-メ チルー8ーキノリノラト) アルミニウムールーオキソー ピスー (5ークロロー2ーメチルー8ーキノリノラト) アルミニウム、ピス (2-メチル-5-トリフルオロメ チルー8ーキノリノラト) アルミニウムーμーオキソー ピスー (2-メチルー5-トリフルオロメチルー8-キ ノリノラト) アルミニウム等が挙げられる。特に好まし くは、ビス(2ーメチルー8ーキノラト)アルミニウム -μ-オキソービス-(2-メチル-8-キノリラト) アルミニウムが挙げられる。前記構造式(V)で表わさ れる1、2、4-トリアゾール環を少なくとも一個有す る化合物の具体例を以下に示す。

[0061]

【化22】

【0062】前記一般式(VI)で表わされるスチリル化合物の具体例としては、例えば従来の青色発光材料で例示したジスチリルビフェニル化合物(B-1)が挙げられる。正孔阻止層6の膜厚は、通常、0.3~100nm、好ましくは0.5~10nmである。正孔阻止層も正孔輸送層と同様の方法で形成することができるが、通常は真空蒸着法が用いられる。

【0063】素子の発光効率を更に向上させることを目的として、正孔阻止層6と陰極8の間に電子輸送層7を設けることが考えられる。電子輸送層7は、電界を与えられた電極間において陰極から注入された電子を効率よく正孔阻止層6の方向に輸送することができる化合物より形成される。電子輸送層は、発光層での再結合により生成するエキシトンが拡散して陰極8で消光されるのを防ぐ効果を有する。

【0064】電子輸送層7に用いられる電子輸送性化合物としては、陰極8からの電子注入効率が高く、且つ、高い電子移動度を有し注入された電子を効率よく輸送することができる化合物であることが必要である。このような条件を満たす材料としては、8-ヒドロキシキノリンのアルミニウム錯体等の金属錯体(特開昭59-194393号公報)、10-ヒドロキシベンゾ〔h〕キノ

リンの金属錯体(特開平6-322362号公報)、オ キサジアゾール誘導体(特開平2-216791号公 報)、ジスチリルビフェニル誘導体(特開平3-231 970号公報)、シロール誘導体 (特開平9-8761 6号公報)、3-又は5-ヒドロキシフラボン金属錯体 (Appl. Phys. Lett., 71卷, 3338 頁、1997年)、ベンズオキサゾール金属錯体 (特開 平6-336586号公報)、ベンゾチアゾール金属錯 体 (特開平9-279134号公報)、トリスベンズイ ミダゾリルベンゼン (米国特許第5,645,948号 明細書)、キノキサリン化合物(特開平6-20716 9号公報)、フェナントロリン誘導体(特開平5-33 1459号公報)、2-t-ブチル-9, 10-N. N'ージシアノアントラキノンジイミン (Phys. S tat. Sol. (a), 142卷, 489頁, 199 4年)、n型水素化非晶質炭化シリコン、n型硫化亜 鉛、n型セレン化亜鉛等が挙げられる。電子輸送層7の 膜厚は、通常、5~200nm、好ましくは10~10 Onmである。

【0065】陰極8は、電子輸送層7に電子を注入する 役割を果たす。陰極8として用いられる材料は、前記陽 極2に使用される材料を用いることが可能であるが、効

率よく電子注入を行なうには、仕事関数の低い金属が好 ましく、スズ、マグネシウム、インジウム、カルシウ ム、アルミニウム、銀等の適当な金属又はそれらの合金 が用いられる。具体例としては、マグネシウムー銀合 金、マグネシウムーインジウム合金、アルミニウムーリ チウム合金等の低仕事関数合金電極が挙げられる。更 に、陰極と発光層又は電子輸送層の界面にLiF、Li 2 O等のアルカリ金属化合物やアルカリ土類ハロゲン化 物等の極薄膜(0.1~5 nm)を挿入することは、素 子の効率を向上させる有効な方法である(Appl. P hys. Lett., 70卷, 152頁, 1997年; IEEE Trans. Electron. Devic es, 44卷, 1245頁, 1997年; 特願平9-8 6662号)。陰極8の膜厚は通常、陽極2と同様であ る。低仕事関数金属から成る陰極を保護する目的で、こ の上に更に、仕事関数が高く大気に対して安定な金属層 を積層することは素子の安定性を増す。この目的のため に、アルミニウム、銀、ニッケル、クロム、金、白金等 の金属が使われる。

【0066】尚、図1とは逆の構造、即ち、基板上に陰極8、電子輸送層7、発光層5、正孔輸送層4、陽極2の順に積層することも可能であり、既述したように少なくとも一方が透明性の高い二枚の基板の間に本発明の有機電界発光素子を設けることも可能である。同様に、図2及び図3に示した前記各層構成とは逆の構造に積層することも可能である。

【0067】本発明の有機電界発光素子によれば、色純度のよい青色発光が得られ、フルカラー或いはマルチカラーの青色のサブ画素として機能するばかりでなく、蛍光変換色素と組み合わせることによりフルカラー表示素子を作製することも可能である(特開平3-152897号公報)。

[0068]

【実施例】次に、本発明を実施例により更に具体的に説明するが、本発明はその要旨を越えない限り、以下の実施例の記載に限定されるものではない。

【0069】〔例示化合物(I-2)の製造例〕N, N'-ジフェニルベンジジン3.38g、2-メチルー1-ヨードナフタレン8.61g、炭酸カリウム2.10g、銅粉2.46g、18-クラウン-6-エーテル0.25gを25m1のニトロベンゼンに加え、窒素下、180℃で20時間反応させた。反応終了後、メタノール100mI中に反応溶液を放出し、析出した濃茶色粗生成物をクロロホルムに溶解させ、溶媒を留去し、メタノールで洗浄した。その後、シリカゲルを用いたカラムクロマトグラフィーにより精製し、0.43gの使る人のですがあることを確認した。融点を測定したところ217℃であることを確認した。融点を測定したところ217℃であることを確認した。融点を測定したところ217℃で

あった。また、セイコー電子社製DSC-20により示差熱分析測定したところTgは93℃と高い値を示した

【0070】参考例1

ガラス基板をアセトンで超音波洗浄、純水で水洗、イソプロピルアルコールで超音波洗浄、乾燥窒素で乾燥、UV/オゾン洗浄を行った後、真空蒸着装置内に設置して、装置内の真空度が2×10⁻⁶Torr以下になるまで油拡散ポンプを用いて排気した。

【0071】例示化合物(I-2)をセラミック坩堝に入れ、坩堝の周囲のタンタル線ヒーターで加熱して蒸着を行った。この時の坩堝の温度は、200~260℃の範囲で制御した。蒸着時の真空度は1.8×10-6Torr(約2.3×10-4Pa)で、蒸着速度0.3nm/砂で膜厚82nmの一様で透明な膜を得た。この薄膜試料のイオン化ポテンシャルを理研計器(株)製の紫外線電子分析装置(AC-1)を用いて測定したところ、5.06eVの値を示した。この蒸着膜を水銀ランプ(波長350nm)で励起して測定した蛍光波長の極大は465nmで、青色の蛍光であった。

【0072】同様にして、例示化合物 (II-5) についてイオン化ポテンシャル、蛍光極大波長、Tgを測定したところ、各々、5.08eV、445nm、88℃であった。

参考例2

正孔翰送層の材料として、例示化合物 (I-3) に代えて、以下に示す4,4'ービス (N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ) ビフェニル (H-1)

[0073]

【化23】

【0074】を蒸着源とした他は参考例1と同様にして蒸着膜を作製した。この薄膜試料のイオン化ポテンシャルを測定したところ、5.25eVの値を示した。参考例3

正孔阻止層の材料として、例示化合物(I-3)に代えて、下記に示すビス(2-メチル-8-キノリノラト)(トリフェニルシラノラト)アルミニウム錯体(HB-1)を蒸着源とした他は参考例1と同様にして蒸着膜を作製した。この

[0075]

【化24】

$$\begin{bmatrix} CH_3 \\ N. \\ AI-O-Si \end{bmatrix}$$
 (HB-1)

【0076】の薄膜試料のイオン化ポテンシャルは5.51eVであった。

実施例1

図2に示す構造を有する有機電界発光素子を以下の方法で作製した。ガラス基板上にインジウム・スズ酸化物(ITO)透明導電膜を120nm堆積したもの(ジオマテック社製;電子ビーム成膜品;シート抵抗15 Ω)を通常のフォトリソグラフィ技術と塩酸エッチングを用いて2mm幅のストライプにパターニングして陽極を形成した。パターン形成したITO基板を、アセトンによる超音波洗浄、純水による水洗、イソプロビルアルコールによる超音波洗浄の順で洗浄後、窒素ブローで乾燥させ、最後に紫外線オゾン洗浄を行って、真空蒸着装置内に設置した。上記装置の粗排気を油回転ボンプにより行った後、装置内の真空度が2×10-6Torr(約2.7×10-4Pa)以下になるまで液体窒素トラップを備えた油拡散ボンプを用いて排気した。

【0077】正孔輸送層材料として、4,4'-ビス [N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ] ビフェニル (H-1)をセラミック坩堝に入れ、坩堝の周囲の タンタル線ヒーターで加熱して蒸着を行った。この時の坩堝の温度は、250~265℃の範囲で制御した。蒸着時の真空度は1.4×10-6Torr(約1.9×10-4Pa)で、蒸着速度0.3nm/秒で膜厚60nm の正孔輸送層4を得た。

【0078】次に、発光層5の材料として、例示化合物 (I-2)を上記正孔輸送層4の上に同様にして蒸着を 行なった。 この時の坩堝の温度は220~260℃の範 囲で制御した。 蒸着時の真空度は1.0×10‐6Tor r (約1.3×10-4Pa) で、蒸着速度0.1~0. 2nm/秒で、膜厚は30nmであった。続いて、正孔 阻止層6の材料として、ビス(2-メチル-8-キノリ ノラト) (トリフェニルシラノラト) アルミニウム錯体 (HB-1)を上記発光層5の上に同様にして蒸着を行 なった。この時の坩堝の温度は180~190℃の範囲 で制御した。蒸着時の真空度は1.0×10-6Torr (約1.3×10-4Pa)で、蒸着速度0.2nm/秒 で、膜厚は20 nmであった。更に、電子輸送層7の材 料として以下に示すアルミニウムの8-ヒドリキシキノ リン錯体 (E-1) を上記正孔阻止層6の上に同様にし て蒸着を行った。

[0079]

【0080】この時の坩堝の温度は310~320℃の 範囲で制御した。蒸着時の真空度は7.7×10⁻⁷To rr(約1.0×10⁻⁵Pa)で、蒸着速度0.3nm /秒で、膜厚は25nmであった。上記の正孔輸送層4 から電子輸送層7を真空蒸着する時の基板温度は室温に 保持した。

【0081】ここで、電子輸送層7までの蒸着を行った 素子を一度前記真空蒸着装置内より大気中に取り出し て、陰極蒸着用のマスクとして2mm幅のストライプ状 シャドーマスクを、陽極2のITOストライプとは直交 するように素子に密着させて、別の真空蒸着装置内に設 置して有機層と同様にして装置内の真空度が2×10-6 Torr (約2. 7×10-1Pa)以下になるまで排気 した。陰極8として、先ず、フッ化マグネシウム (Mg F₂)をモリブデンボートを用いて、蒸着速度0.01 nm/秒、真空度2.0×10-6Torr(約2.7× 10-4Pa)で、0.5nmの膜厚で電子輸送層7の上 に成膜した。次に、アルミニウムを同様にモリブデンボ ートにより加熱して、蒸着速度0.6 nm/秒、真空度 1. 0×10⁻⁵Torr (約1. 3×10⁻³Pa)で膜 厚40 nmのアルミニウム層を形成した。更に、その上 に、陰極の導電性を高めるために銅を、同様にモリブデ ンボートを用いて加熱して、蒸着速度0.6 nm/秒、 真空度8.0×10⁻⁶Torr(約1.1×10⁻³P a)で膜厚40nmの銅層を形成して陰極8を完成させ た。以上の三層型陰極8の蒸着時の基板温度は室温に保 持した。

【0082】以上の様にして、2mm×2mmのサイズの発光面積部分を有する有機電界発光素子が得られた。この素子の発光特性を表-5に示す。表-5において、発光輝度は250mA/cm²の電流密度での値、発光効率は100cd/m²での値、輝度/電流は輝度-電流密度特性の傾きを、電圧は100cd/m²での値を各々示す。ELスペクトルのピーク極大波長とCIE色度座標値(JIS Z8701)を合わせて示す。発光色は背色であった。この素子は長期間保存後も、駆動電圧の顕著な上昇は見られず、発光効率や輝度の低下もなく、安定した素子の保存安定性が得られた。

[0083]

【表5】

-	•	- *
75	_	•
-		v

	発光輝度 発光効率			電 圧 [∨]	完光極大波長	CIE 色度座標	
	[cd/m²] @250mA/cm²	[i m/W] @100 cd/m²	[cd/A]	@100 cd/m ² [nm]		х	у
実施例1	6420	1.34	3.8	. 9	490	0.220	0.359
実施例2	3370	0.57	1.6	9	481	0.199	0.257
実施例3	4130	0.82	2.6	10	450	0.171	0.234
比較例3	1690	0.25	0.7	10	508	0.258	0.355
比較例4	1660	0.28	0.7	9	474	0.187	0.262

【0084】実施例2

発光層として例示化合物(II-5)を例示化合物(I-2)の代わりに用いた他は実施例1と同様にして素子を 作製した。素子の発光特性を表-5に示す。

実施例3

発光層として例示化合物 (II-5) を用い、この発光層中に1.2重量%の濃度で膜厚方向で均一にペリレンを二元蒸着法でドープした他は実施例2と同様にして素子を作製した。この素子の発光特性を表-5に示す。ペリレンのドープにより、色度座標は完全に青色領域に入った。

【0085】比較例1

正孔阻止層を設けず、電子輸送層の膜厚を45nmとした他は実施例2と同様に素子を作製した。この素子の発光は530nmに極大を有する緑色であり、電子輸送層として用いたアルミニウムの8-ヒドリキシキノリン錯体からの発光が観測された。

【0086】比較例2

正孔翰送層を設けず、発光層の膜厚を60nmとした他は実施例2と同様にして素子を作製した。青色発光は得られたが、発光輝度は300cd/m²程度と非常に低かった。

比較例3

発光層として45nmの膜厚の前記化合物(B-2)を用い、電子輸送層として30nmの(E-1)を用いた他は実施例3と同様にして素子を作製した。この素子の発光特性を表-5に示す。輝度、発光効率共に低く、発光色も青味がかった緑色であった。

【0087】比較例4

発光層中に1.0重量%の濃度で膜厚方向で均一にペリレンを二元蒸着法でドープした他は比較例2と同様にし

て素子を作製した。この素子の発光特性を表-5に示す。ペリレンのドープにより青色発光にはなったものの、輝度、発光効率は改善されなかった。

[0088]

【発明の効果】本発明の有機電界発光素子によれば、特定の芳香族アミンを含有する発光層を有するために、色純度の良好な青色発光が達成でき、また安定性の向上した素子を得ることができる。従って、本発明による有機電界発光素子はフラットパネル・ディスプレイ(例えばOAコンピュータ用や壁掛けテレビ)やマルチカラー表示素子、或いは面発光体としての特徴を生かした光源(例えば、複写機の光源、液晶ディスプレイや計器類のバックライト光源)、表示板、標識灯への応用が考えられ、特に、高耐熱性が要求される車載用、屋外用表示素子としては、その技術的価値は大きいものである。

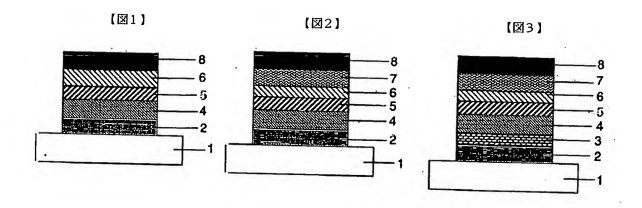
【図面の簡単な説明】

【図1】有機電界発光素子の一例を示した模式断面図。 【図2】有機電界発光素子の別の例を示した模式断面 図

【図3】有機電界発光素子の別の例を示した模式断面図。

【符号の説明】

- 1 基板
- 2 陽極
- 3 陽極パッファ層
- 4 正孔翰送層
- 5 発光層
- 6 正孔阻止層
- 7 電子輸送層
- 8 陰極



STRAKIN SAME ST

PAGE BLANK (USPTO)